PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 2000043038 A

(43) Date of publication of application: 15.02.00

(51) Int. CI

B29B 9/06

C08K 3/22

C08L 23/26

C08L 29/04

(21) Application number: 10227697

(22) Date of filing: 27.07.98

(71) Applicant:

NIPPON SYNTHETIC CHEM IND

CO LTD:THE

(72) Inventor:

NIMIYA KENJI INOUE KAORU KATO KUNIYASU KUNIEDA MAKOTO

(54) MANUFACTURE OF SAPONIFIED ETHYLENE-VINYL ACETATE COPOLYMER PELLET

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To improve slipperiness at the time of melt molding and to improve blocking resistance of a molding by incorporating an oxide in a solution of a saponified ethylene-vinyl acetate copolymer, then extruding it in a strand-like state into a coagulation liquid, and then cutting it to pelletize it.

SOLUTION: A saponified ethylene-vinyl acetate

copolymer (EVOH) is dissolved in a solvent such as a methanol or the like. An EVOH solution containing an oxide in it, and precipitated. Here, as the oxide, a silicon oxide, an aluminum oxide or the like is used. Then, after its coagulation is advanced, it is cut to be pelletized. Thereafter, it is washed and dried. Thus, the pellet has excellent slipperiness with a roll of an extruder, a metal surface of a guide plate or the like. The molding has excellent blocking resistance. The molding having good appearance such as no wrinkle or no gel and no fish eye or the like can be manufactured.

COPYRIGHT: (C)2000,JPO

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-43038

(P2000-43038A)

(43)公開日 平成12年2月15日(2000.2.15)

(51) Int.Cl.'		識別記号	FΙ		7	-マコード(参考)
B 2 9 B	9/06		B 2 9 B	9/06	4	F201
C08K	3/22		C08K	3/22	4	J002
C 0 8 L	23/26		C 0 8 L	23/26		
	29/04			29/04	s	

		審査請求	未請求 請求項の数5 FD (全 8 頁)
(21)出願番号	特顯平10-227697	(71) 出願人	000004101 日本合成化学工業株式会社
(22)出願日	平成10年7月27日(1998.7.27)		大阪府大阪市北区大淀中一丁目1番88号 梅田スカイビル タワーイースト
		(72)発明者	仁宮 賢二
			大阪府茨木市室山2丁目13番1号 日本合
			成化学工業株式会社中央研究所内
		(72)発明者	井上 馨
			大阪府茨木市室山2丁目13番1号 日本合
			成化学工業株式会社中央研究所内
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 エチレンー酢酸ビニル共重合体ケン化物ペレットの製造法

(57)【要約】

【課題】 成形時の滑り性に優れ、かつ耐ブロッキング 性に優れた成形物を得ることができるエチレン一酢酸ビ ニル系共重合体ケン化物ペレットの製造法を提供するこ と。

【解決手段】 エチレンー酢酸ビニル共重合体ケン化物 の溶液に酸化物を含有させた後、凝固液中にストランド 状に押し出し、次いで得られたストランドを切断してペ レット化してなる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 エチレンー酢酸ビニル共重合体ケン化物 の治疫に酸化物を含有させた後、凝固液中にストランド 状に押し出し、次いで得られたストランドを切断してご レット化することを特徴とするエチレン一酢酸ビニル共 重台体ケン化物ペレットの製造法。

【請求項2】 酸化物が、酸化ケイ素、酸化アルミニウ ム、酸化マグオシウム、酸化ジルコニウム、酸化セリウ ム、酸化タングステン、酸化モリブデンおよびこれら複 特徴とする請求項1記載のエチレン=酢酸ビニル共重合 体ケン化物ペレットの製造法。

【請求項3】 溶液がメタノール、エタノール、プロバ ノール、フェノール、ジメチルスルフォキサイド(DM SO)、ジメチルホルムアミド(DMF)、イキサブル オロイソプロパノール(HFIP)、またはこれらの水 溶液であることを特徴とする請求項1または2記載のエ チェリ=酢酸ビニル共重合体ケン化物ペレットの製造。

【請求項4】 エチレン一酢酸ビニル共重合体ケン化物 20 の溶液中のエチレン=酢酸ビニル共重合体ケン化物の含 有量が2~60重量%であることを特徴とする請求項1 ~3いずれか記載のエチレン-酢酸ビニル共重合体ケン 化物ペレットの製造法。

【請求項3】「ペレット化した後、得られたペレットを 流動乾燥処理することを特徴とする請求項1~4いずれ か記載のエチレン=酢酸ビニル共重合体ケン化物ペレッ トの製造法。

【発明の詳細な説明】

[9001]

【発明の属する技術分野】本発明は、エチレン一酢酸ビ ニリ共重台体ケン化物 (以下、EVOHと略記する) の ペレットの製造法に関し、更に詳しくは成形時の滑り性 に優れ、かつシートやフィルム等の成形物にしたときの 耐プロッキング性に優れるEVOHペレットの製造法に 関する。

[0062]

【従来の技術】一般に、EVOHはその透明性、ガスパ リヤー性、保香性、耐溶剤性、耐油性などに優れてお 材料、工業薬品包装材料、農薬包装材料等のフィルムや シート、或いはポトル等の容器等に成形されて利用され ている。

【0003】がかる成形にあたっては、通常容融成形に よりフィルム状やシート状等に成形されるのであるが、 このときには該EVOHに対して、滑り性が求められ る。すなわち、①成形用機械(溶融押出機)内での装置 壁面と溶融状態のEVOHとの滑り性、②かかる成形時 のロールや案内板等の装置とEVOH成形物との滑り 性、更には、③得られたフィルム状やシート状等の成形。50 成形物の機械強度が不足して好まし、ない。

物をロール巻にして保存した場合にも成形物同士の滑り 性(耐ブロッキング性)が挙げられ、かかる①の対策と して、本出願人はEVOH溶液に滑剤を添加した後ペレ ・ト化することを提案した(特開昭62-10694号 公報)。また 〇や〇の対策としては、EVOHに無機 物徴粒子等のアンチプロッキング剤を溶融混合した後に 溶融成形することが一般的に行われている。

2

[0004]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、上記の 合体の群から選ばれる少なくとも1種以上であることを「10」特開昭62-10694号公報開示の方法では、客融成 刑時の押出機内での樹脂の滑り性は良好であるものの、 ダイから出て製膜されてロール等の金属部に接した時の 滑り性についてはまだまだ十分とは言い難く、更に成形 後のフィルム等の成形物の耐ブロッキング性については 考慮されておらず、また無機物を溶融混合する方法は、 無機物の分散性が下十分で充分な効果を得ることができ ないばかりか、得られる成形物には無機物の凝集による ゲルやフィッシュアイ等が発生してしまうことがあり、 更には無機物微粒子をEVOHに溶融混合する必要があ り、新たにかから溶融混合工程が不可欠となり、製造工 程が繁雑になったりして経済的にも不利となるという問 題があるので、溶融成形時の滑り性に優れ、かつ耐ブロ ュキング性に優れ、かつ外観性にも優れた成形物を得る。 ことができるEVOHペレットの製造法が望まれるとこ ろである。

[0005]

【課題を解決するための手段】そこで、本発明者は、か かる現況に鑑みて鋭意研究を重ねた結果、EVOHの浴 液に酸化物を含有させた後、凝固液中にストランド状に 30 押し出し、次いで得られたストランドを切断してペレー ト化したEVOHが、上記の目的に台致することを見い だして本発明を完成するに至った。

[0006]

【発明の実施の形態】以下に、本発明を詳細に述べる。 【0007】本発明に用いられるEVOHとしては、特 に限定されないが、エチレン含有量が20~60モル知 (更には25~55モル制)、ケン化度が90モル船以 上(更には95モル知以上)のものが用いられ、該二千 シン含有量が20モル名未満では高温時のガスパリヤー り、かかる特性を生かして、食品包装材料、医薬品包装。40、性、溶融成形性が低下し、逆によりモル例を越えると充 分なガスバリヤー性が得られず、更にケン化度が90モ ル%失満ではガスパリヤー性、熱安定性、耐湿性等が低 下して好ましくない。

> 【0008】また、該EVOHのイルトインデックス (MI) (210℃、荷重ご16りæには、0.1~1 り0g/10分(更には0.5~50g/10分)が好 まして、故メルトインデックスが故範囲よりも小さい場 合には、成形時に押出機内が高トルク状態となって押出 加工が困難となり、また該範囲よりも大きい場合には、

【0009】該EVOHは、エチレン一酢酸ビニル共重 合体のケン化によって得られ、該エチレン一酢酸ビニル 共重合体は、公知の任意の重合法、例えば、溶液重合、 懸濁重合、エマルジョン重合などにより製造され、エチ レンー酢酸ビニル共重合体のケン化も会知の方法で行い 得る。

【0010】該EVOHは、少量であればューナレフィ 2、下飽和カルボン酸系化合物、下飽和スルポン酸系化 台物、(メタ) アクリロニトリル、 (イタ) アクリルア ル、スチレンなどの他のコモノマーで「共重合変性」さ れても差し支えない。又、本発明の趣旨を損なわない範 囲で、ロレタン化、アセタール化、シアノエチル化など 「後変性」されても差し支えない。

【リリ11】 本発明に用いられる酸化物としては、特に 限定されないが、例えば酸化ケイ素、酸化アルミニウ ム、酸化ジルコニウム、酸化マグネシウム、酸化セリウ ム、酸化タングステン、酸化モリブデンおよびこれらの 複合体等を挙げることができ、これらの中から少なくと 粒子径は6.1~10μmが好ましく、更には0.5~ 5umが好ましく、かかる粒子径が0.1um未満では 滑性や耐ブロッキング性の改善効果に乏しく、逆に10 αmを越えると成形物中にゲルやコイッシュアイ等が発 生して外観不良となって好ましくない。また、上記の酸 化物の中では、酸化ケイ素(ケイ酸)や酸化ケイ素一酸 化マグネシウム(ケイ酸マグネシウム)を用いることが、 EVOHとの相溶性の点で好ましい。

【0012】本発明においては、上記のEVOHに上記 日に酸化物を含有させた後、ペレット化することを最大 の特徴とするもので、かかる方法について詳細に説明す

【0013】EVOHを溶液にするにあたっては、EV ○日を溶解可能な溶媒に溶解すればよく、その溶媒や方 法等については限定されないが、該溶媒としては、メタ フェル、エクフール、プロパノール、フェアール、ジェ チリスルフォキサイド(DMSC)、ジメチルナルムア ミド (I)MF) 、ハキサフルオロイソプロパノール (H 合溶媒)を挙げることができ、該水溶液の場合には溶剤 /木の重量混合比を90/10~30/70とすること が好ましく、溶液中に含有されるEVOHの量として は、2~60重量%(更には5~60重量%、特に10 ~55重量%)が好ましく、EVOHの量がご重量% む 満では所定量の酸化物をEVOH中に含有させることが、 困難となり、逆に60重量%を越えると酸化物が分散不 良じなって好ましくない。また、溶液を調整する方法と しては、①酸化物を含有していないEVで日の粉体やパ

なるように溶解したり、②EVCH製造時のケン化処理 後のEVOHの溶剤溶液に溶剤、水またはその混合溶媒 を適当量添加したり、③EVO日製造時の析出または析 出一水株後の含水EVOHのペンットを溶剤または溶剤 ビボの混合溶媒中で所定の濃度と脊組成になるように溶 解してりする方法を挙げることができ、生産上好適には ②の方法が採用され得る。

【リリ14】冬いで、上記の如く得られたEVOHの溶 放に上記の酸化物を含有させるのであるが、かかる含有 ミド、ビニルエーテル、ビニルシラン化合物、塩化ビニ 10 については特に限定されず、例えば故溶液に酸化物を直 接添加する方法、或いは酸化物を 0. 1~10重量%程 度の水溶液または水/溶剤混合溶液に分散させた後に添 加する方法等を採用することができる。

【0015】このときのEVOHの容液中に含有される 酸化物の量は、EVOE100重量部に対して0.00 1~1重量部(更には0、0 0 5~0、2重量部)が好 ましく、かかる量がり、001重量部未満では所定量の 酸化物をEVOHに含有させることが難しく、逆に1重 量部を越えると酸化物か分散下良となって好ましくな も1種以上を選ぶことができる。また、これら酸化物の「20」い。また、酸化物を含有させるときのEVOH溶液の温 度は、10~100℃ .更には20~60℃ が好まし く、10℃未満では酸化物が分散不良となり、逆に10 り℃を越えると溶液の取扱いが難しく生産上不利とな る。次に、上記で得られたEVOH容液をストランド状 に押し出してペレット化するのであるが、かかる溶液は そのままでもよいし、該溶液を適宜濃縮あるいは希釈し たり、更には水を加えてストランド製造用の溶液を調整 することも可能である。この時点で、飽和脂肪族アミド (例えばステアリン酸アミド等)、不飽和脂肪酸アミド の如き酸化物を含有させるにあたり、溶液状態のEVO 30 (例えばオレイン酸アミド等)、ビス脂肪酸アミド(例え ばエチレンビスステアリン酸アミド等)、脂肪酸金属塩 (何えばステアリン酸カルンウム等)、低分子量ポリオレ アイン(例えば分子量500~10,000程度の低分子 量ポリエチレン、又は低分子量ポリプロピレン等)など の滑剤、無機塩 (例えばハイドロタルサイト等)、可塑 剤(例えばエチレングリコール、グリセリン、ヘキサン ジオール等の脂肪族多価マルコールなど) 、紫外線吸収 剤、青色剤、抗菌剤等を配合しても良い。

【0016】調整されたEVDHは、次いで凝固液中に FIP)等の溶剤やこれらの溶剤を含有する水溶液(促 40 ストランド状に押し出して析出させるのであるが、EV OH-音液中のEVOHの濃度としては10~60重量% が好まして、更に好ましては15~50重量名で、該濃 度が10重量名未満では、凝固液中での凝固が困難とな り、逆にらび重量%を越えると得られるペレットの空隙 率が低下し、成刑時の熱安定性に悪影響を及ぼすので好 ましてない。

【りり17】次にかかるEVOH吉液を凝固液中にスト ランド状に押し出して断出させるのであるが、凝固液と しては水スは水パアルコール混合冶媒、ベンゼン等の芳 レット等を溶剤や溶剤/水の混合溶媒中で所定の濃度と 50 香族炭化水素類、アセトン、メチルエチルケトン等のケ

トン類、ジプロピルエーテル等のエーテル類、酢酸メチ ル、酢酸エチル、プロピオン酸メチル等の有機酸エステ ル等が用いられるが水又は水ノアルコール混合塔媒が好 ましい。

【0018】該アルコールとしては、メタノール、エタ ノール、プロパノール等のアルコールが用いられるが、 好ましくはメタノールが用いられる。

【0019】EVOH溶液を凝固液と接触させる温度 は、−10~40℃が好まし、、更には0~20℃であ る。上記の有機溶媒は該ケン化物の非溶剤出あるので、 該ケン化物が凝固液に溶解して樹脂損失を招く心配は殆 どないが、なるべく低温での操作が安全である。

【り020】EVOH溶液は任意の形状を有するノズル により、上記の如き凝固液中にストランド状に押出され るのであるが、かかるアブルの形状としては、特に限定 されないが、円筒形状が好ましく、その長さは1~10 ○cmが好ました、更には3~3 0 cmで、内径は0... 1~10mmが好まして、更にはり、2~5、0cmで ある。

【りり21】かくしてノブルよりEVOH(溶液)がス トランド状に押し出されるのであるが、ストランドは必 ずしも一本である必要はなり、数本一数百本の間の任意 の数で押し出し可能である。

【0022】次いで、ストランド状に押し出されたEV ○日は疑固が充分進んでから切断され、-(レート化され その後水洗される。かかるペレットの形状は、成形時の 作業性や取扱い面から円柱状の場合は径が2~8mm、 長さ2~8mmのもの(更にはそれぞれこ~5mmのも の:か、又球状の場合は僅が2~8mmのもの(更には 2~5mmのもの」が実用的である。

【0023】また、水洗条件としては、ペレットを温度 10~60℃の水槽中で水洗する。かかる水洗により、 EVOH中のオリゴマーや不純物が除去される。

【0004】かくして、本発明の製造法により目的とす るEVOHペレットが得られるのであるが、通常は、上 記のペレット化の後に乾燥工程を経て、EVOHペレッ トが得られるのである。

【0025】かかる乾燥方法として、種々の乾燥方法を 採用することが可能であるが、本発明では、流動乾燥を 静置乾燥を行う乾燥方法、即ち、流動乾燥処理後に静置 乾燥処理を行う方法又は静置乾燥処理後に流動乾燥処理 を行う方法が特に好ましく、かかる乾燥方法について説 明する。

【0006】ここで言う流動乾燥とは、実質的にEVO 日ペレットが機械的にもしては熱風により撹拌分散され ながら行われる乾燥を意味し、該乾燥を行うための乾燥 器としては、円筒・溝型撹拌乾燥器、円筒乾燥器、回転 乾燥器、流動層乾燥器、振動流動層乾燥器、円錐回転型 乾燥器等が挙げられ、また、静置乾燥とは、実質的にE=50=越えるとEVOHペレットを静間状態に保つことが困難

6

VOHペレットが撹拌、分散などの動的な作用を与えら れずに行われる乾燥を意味し、該乾燥を行うための乾燥 器として、材料静置型としては国分式箱型乾燥器が、材 料移送型としてはバンド乾燥器、トンオル乾燥器、竪型 サイロ乾燥器等を挙げることができるが、これらに限定 されるものではない。

【0027】まず、流動乾燥処理後に静置乾燥処理を行 う方法について説明する。

【0028】該流動乾燥処理時に用いられる加熱ガスと しては空気または不活性ガス(窒素ガス、ハリウムガ ス、アルゴンガス等)が用いられ、該加熱ガスの温度と しては、95℃以下が好ましく、更には40~90℃が 好まして、討温度が95℃を越えるとEVOHペレット が融着を起こして好ましくない。

【りり29】更に、乾燥器内の加熱ガスの速度は、0. 7~10m/secとすることが好まして、更にはり、 7~5. 0m/seoで、特に1. 0~3. 0m/se cが好ましく、かかる速度がり、7m/sec末筒では EVOHペレットの融着が起こりやすく、逆に10m/ - sleloを越えるとEVOHペレットの欠け等の発生が起 こりやすくなって好ましくない。

【0030】また、流動乾燥の時間としては、EVOH パレットの処理量にもよるが、通常は3分~36時間が 好まして、更には10分~24時間が好ましい。

【0031】上記の条件でEVOHペンットが流動乾燥 処理されるのであるが、該処理後のEVOHペレットの 含水溶は5.り~60重量%(更には10~55重量) %)とすることが好まして、かかる含水率が3、0重量 %未満では、静置乾燥処理後の得られるEVOHペレッ 30 トを溶融成形した場合に吐出変動が起こり易く、逆に 6 ①重量的を越えると後の靜置乾燥処理時にEVOHペレ ※きの融着が起これやすくなって好ましてない。

【0032】また、かかる流動乾燥処理において、骸処 理前より5、0重量易以上(更には10~45重量%) 含水室を低くすることが好まして、眩含水率の低下が、 5. 6重量の未満の場合にも、後の(静置)乾燥処理時 にEVOHペレットの融帯が起こりやすくなって好まし

【0033】上記の如く流動乾燥処理されたEVOHペ 行うことが好まして、更には故流動乾燥の前または後に「40」シットは、近いで静置乾燥処理に供されるのであるが、 かかる静置乾燥処理に用いられる加熱ガスも同様に不活 性ガス(窒素ガス・ヘリウムガス、アルゴンガス等)が 用いられるが、該加熱ガスの温度は75℃以上が好まし 1、更には85~150℃で、該温度が15℃未満で は、乾燥時間を極端に長くする必要があり、経済的に不 利となって好ましてない。

> 【0 6 3 4 】更に乾燥器内のガスの速度は1.0 m/s ес お満とすることが好まして、更にはり、01~0 5m/secが好まして、かかる速度が1m/secを

となり好ましくない。

【1) 0 3 5】また、静置乾燥処理の時間もEVOHペレ ットの処理量により一概に言えないが、通常は10分~ 72時間が好ましく、更には1.0~48時間が好まし

【3036】上記の条件でEVCHペレットが静置乾燥 処理されて最終的に乾燥されたEVOHベレットが得ら れるのであるが、該処理後(最終)のEVOHペレット の含水字は0,001~2,0重量为(更には0.01 字が0.001重量%未満では、EVOHペレットのロ ングラン成形性が低下する傾向にあり、逆に2.0重量 9.を越えると成形品に発泡が発生しやすくなり好ましく ない。

【0037】次に、静置乾燥処理後に流動乾燥処理を行 う方法について説明する。

【0038】このときの静置乾燥処理時の条件は、上記 の静置乾燥処理時の条件と基本的には同じであるが、加 熱ガスの温度を100℃以下とすることが好ましく、更 には $4.0\sim9.5$ ℃が好まして、該温度が1.0.0℃を越え。20 加することもできる。 るとEVOHペレットが融着が起こりやすくなって好ま しくない。

【りり39】また、静纜乾燥処理の時間としては、EV ①Hペレットの処理量にもよるが、通常は10分~48 時間が好ましく、更には30分~36時間が好ましい。

【①040】該処理後のEVOHペレットの含水率は1 0~70重量% (更には15~60重量%) とすること が好ましく、かかる含水率が10重量%未満では、流動 乾燥処理後の得られるEVOHペレットを溶融成形した に70重量%を越えても、得られるEVOHペレットを 溶融成形した場合に吐出変動が起こり易いため好ましく ないる

【0041】また、かかる静置乾燥処理において、該処 理前より3. り重量%以上(更には5.0~3り重量 %) 含水滓を低くすることが好ましく、該含水率の低下 が3.0重量の失満の場合は、後の(流動)乾燥処理時 にEVOHペレットの欠け等が発生しやすくなり好まし 1. 200

レットは、次いで流動乾燥処理に供されるのであるが、 かかる流動乾燥処理の条件も上記の流動乾燥処理時の条 件と基本的には同じではあるが、加熱ガスの温度を80 ℃以上とすることが好ましく、更には95~150℃が 好ましく、該温度が80℃未満では、乾燥時間を極端に 長くする必要があり、経済的に不利となって好ましくな

【0043】また、流動乾燥処理の時間もEVOHペレ ットの処理量にもよるが、通常は10分~48時間が好 ましく、更には30分~24時間が好ましい。

【0044】がかる流動乾燥処理を経て、上記と同様、 最終的に目的とする含水率0、0リ1~2、0重量%の EVCHペレットが得られるのである。

8

【0045】苗、本竜明においては、得られるEVCH ペレット中の酸化物の含有量は、酸化物の種類によって 一概に言えないが、通常はEVOH100重量部に対し て 0. 0 9 1 ~ 1 重量部 (更には 0. 0 0 5 ~ 0. 2 重 量部)になるように調整することが好まして、かかる含 有量がり、(+0-1重量部未満では酸化物添加の効果が主 ~1.0重量%)になるようするのが好ましく、飲含水。10~分ではなく、逆に1重量部を越えると成形物にゲルやフ ィッシュマイ等が多発することになって好ましくない。 【0046】上記の如き本発明の方法により、成形性等 に優れたEVOHペレットが得られるわけであるが、か かるEVOHペレットには、更に、必要に応じて、可塑 剂、熱安定剂、紫外線吸収剂、酸化防止剂、着色剂、抗 菌剤、フィラー、他樹脂などの添加剤を使用することも 可能である。特にゲル発生防止剤として、ハイドロタル サイト系化合物、ビンダードフェ 1ール系、ビンダード アミン系執安定剤、高級脂肪族カルボン酸の金属塩を添

> 【りり47】また、EVOHとして、異なる2種以上の EVOHを用いることも可能で、このときは、エチレン 含有量が5モル%以上異なり、及び/又はケン化度が1 モル島以上異なるEVOHのプレンド物を用いることに より、ガスパリヤー性を保持したまま、更に高延伸時の 延伸性、真空圧空成形や深紋り成形などの2次加工性が 向上するので有用である。

【0048】かくして得られたEVOEペレットは、溶 融成形等により、フィルム、シート、容器、繊維、棒、 場合にゲルやフィッシュア子が多発する傾向にあり、逆 30 管、各種成形品等に成形され、又、これらの粉砕品(回 収品を再使用する時など) を用いて再び溶融成形に供す ることもでき、かかる溶融成形方法としては、押出成形 法、射出成形法が主として採用される。溶融成形温度 は、150~300℃の範囲から選ぶことが多い。

> 【0049】また、本発明で得られたEVOHペレット は、単層として用いることもできるし、EVOHペレッ とからなる層の少なくとも片面に執可塑性樹脂層等を積 層して冬層積層体として用いることも有用である。

【0050】該積層体を製造するに当たっては、診EV 【0042】上記の如く静置乾燥処理されたEVOHペー40。CHペレットからなる層の片面又は両面に他の基材を積 層するのであるが、積層方法としては、例えば該EVO 日ペレットからなるフィルムやシートに熱可塑性樹脂を 溶融押出する方法。逆に熱可塑性樹脂等の基材に該EV OH-エレットを容融押出する方法、該EVOHペレット と他の熱可塑性樹脂とを共押出する方法、更には本発明 で得られたEVOHペレットからなるフィルムやシート と他の基材のフィルム、シートとを有機チタン化合物、 イソシアネート化合物、ポリエステル系化合物、ポリウ レタン化合物等の公知の接着剤を用いてドライラミネー 50 上する方法等が挙げられる。

【0051】共押出の場合の相手側樹脂としては直鎖状 低密度ポリエチレン、低密度ポリエチレン、中密度ポリ エチレン、高密度ポリエチレン、エチレン一酢酸ビニル 共重合体、アイオ / マー、エチレン=プロピレン共重合。 体 エチレンニアクリル酸エステル共電合体、ボリブロ ピシン、プロピレンーューオレフィン(民素数4~20 のα+オレフィン・共重合体、ポリプテン、ポリベンテ ン等のオレコインの単独又は共重合体 或いはこれらの すしコインの単独又は共重合体を不飽和カルボン酸又は オレフィンネ樹脂、ポリエステル、ポリアミド、共重合 ポリアミド、ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデン、ア **クリル系樹脂、ポリスチレン、ビニルエステル系樹脂、** ポリエステルエラストマー、ポリウレタンエラストマー - 、塩素化ポリエチレン、塩素化ポリプロピレン等が挙 げられる。他のEVOHも共押出可能である。上記のな

【0052】更に、本発明で得られるEVOHペレット から一旦フィルムやシート等の成形物を得、これに他の 基材を押出コートしたり、他の基材のフェルム、シート 等を接着剤を用いてラミネートする場合、前記の熱可塑 性樹脂以外に任意の基材(紙、金属箔、一軸又は二軸延 伸プラスチックフィレム又はシート、織布、不織布、金 属綿状、木質等)が使用可能である。

かでも、共押出製膜の容易さ、フィルム物性(特に強

度)の実用性の点から、ポリプロピレン、ポリアミド、

ポリエチレン、エチレン=酢酸ビニル共重合体、ポリス

チレン、PETが好ましく用いられる。

【0053】積層体の層構成は、本発明で得られた主V OHペレットからなる層をa (ai、ai、・・・)、他 の基材、例えば熱可塑性樹脂層をb(b」、bュ、・・ ・) とするとき、フィルム、シート、ポトル状であれ ば、a/bの二層構造のみならず、b/a/b、a/b /a, $a_1/a_2/b$, $a/b_1/b_2$, $b_1/b_1/a/b$ y/by等任意の組み合わせが可能であり、フィラメント 状ではa、bがパイメタル型、芯 (a) - 鞘(b)型、 芯 (b) -鞴(a) 型、或いは偏心芯鞘型等任意の組み 合わせが可能である。

【0054】かくして得られた積層体の形状としては任 意のものであってよく、フォルム、シート、デーブ、ボ トル、パイプ、フェラメント、異型断面押出物等が例示 40 される。又、得られる積層体は必要に応じ、熱処理、冷 却処理、圧延処理、印刷処理、ドライラミホート処理、 溶液又は溶融コート処理、製袋加工、深紋り加工。箱加 工、チューブ加工、スプリット加工等を行うことができ

【0055】上記の如く得られたフィルム、シート或い は容器等は食品、医薬品、工業薬品、農薬等各種の包装。 材料として有用である。

[0056]

する。尚、実施例中「部」、「%」とあるのは特に断り のない限り重量基準を示す。

【0057】実施例1

EVOH「エチレン含有量35モル%、ケン化度99 うモルS、MIILまど10分(210℃、荷重216 ○g)〕のポノメダノール(北ノメダノール=40/16 の混合重量北)混合溶液(EVOH濃度45%)100 部に無定形シリカ(富士シリシア化学社製『サイリシア 310】、二酸化生子素主成分、平均粒子径1、4点

そのエステルでグラフト変性したものなどの広義のポリー10 m)の1%分散液5部を加えて40℃で30分間混合機 拌して、無定形シリカ含有のEVOH溶液 (EVOH1 ○0部に対して無定形シリカ0、11部)を得た。

> 【0058】次いで、該溶液を3℃に維持された凝固液 (水/メタフール=95/5(重量比)の混合液)槽に 内径0. 4 cm、長さ6. 0 cmの円筒形のノズルより ストランド状に押し出して凝固させた後、カッターで切 断してEVOHペレット (ペレット形状は直径5 mm、 長さ5mmで、含水路50%;を得た。

【0059】得られたEVOHペレットを下記の方法に 20 より乾燥処理を行った。

<流動乾燥工程>上記で得られたEVOHペレットを回 分式流動層乾燥器(搭型)を用いて、75℃の窒素ガス を流動させながら、約3時間乾燥を行って含水率20% のEVOHパレットを得た。

【0060】尚、流動乾燥前のEVOEペレットの含水 率は、50%で、流動乾燥前後のEVOHペレットの含 水率差は30%であった。

<静置乾燥工程>ないで、流動乾燥処理後のEVOHペ シートを回分式箱型乾燥器(通気式)を用いて、125 30 ℃の窒素ガスで、約13時間乾燥を行って含水率 0.3 気の乾燥EVOHペレット [EVOH(A) 100重量 部に対して、無定形シリカを0.11部含有〕を得た。 【UO61】次いで、得られたEVOEペレットを上向 き車層インフレーションフィルム押出成形装置に供給し て、厚さが10gmのEVCHフィルムを押出し、これ を鉄板製の第四板から第1ピンチロール、第2ピンチロ ールを経て巻取機にて巻取ってロール状のEVOHフィ エムを得た。得られたEVOHフィスムの滑り性、耐ブ ロッキング性、外観性を下記の要領で評価した。

- (滑り性) 上記のEVOHフィルム製造時のEVOHT イルムと案内板との接触の様子及び得られたEVOHで 14ムの表面状態を目視観察して以下の通り評価した。 [0062]

〇 --- EVOHTィルムと案内板との接触は抵抗 なく滑り性は良好で、得られたEVOEフィルムに折り しわも認められなかった

Δ ーーー EVOHフィルムと案内板との接触には若 干の抵抗は認められ、得られたEVOHフィルムにも若 千の折りしわが認められた。

【実施例】以下、実施例を挙げて本発明を具体的に説明 50 メニーー EVUHコイルムと案内板との接触は抵抗

11

が大きく滑り性は不良で、得られたEVOHフィルムに は多数の折りしわが認められた

(耐ブロッキング性) 得られたロール状のEVOHフィー ルムを20℃、80%RHで24時間放置後に手で該E VOHフィルムを巻き解いて、以下のとおり評価した。 [0063]

○ --- 殆ど抵抗なく巻き解けて、プロッキングが 全く認められない

められる

メニーー 抵抗が大きく、プロッキングが著しい

(外観性) 上記の製造直後のEVOHフィルムの表面に ついて、直径が0.2mm以上のフィッシュアイの発生 状況(発生個数)を目視観察で測定して、以下のとおり 評価した。

[0064]

〇 --- 0~10個/100cm²

ユ --- 11~50個/100cm²

メ --- 51個/100cm2以上

実施例?

エチレン含有量35モル%のエチレン一酢酸ビニル共重 合体を50名含むメタノール溶液100部に、該共重合 体の酢酸基に対して0.017等量の水酸化ナトリウム を含むメタノール溶液およびメタノール150部を供給 してケン化せしめた。次にメタノール100部に対して 水 5 0 部の割合で混合したメタノール水溶液 6 0 部を共 沸点過下で供給した。得られたEVOH溶液 (樹脂濃度) 40%) は完全透明な均一溶液で、EVOHの酢酸ビニ ル成分のケン化度99. 8モル%であった。

【0065】次いで、該EVOH溶液(EVOH濃度4 30 水率差は20%であった。 0%) 100部に無定形シリカ(富士シリシア社製『サ イリシア350』、二酸化ケイ素主成分、平均粒子径。 1. 8 μm) の1%分散液3部を加えて50℃で30分 間混合撹拌して、無定形シリカ含有のEVOH溶液(E VOH100部に対して無定形シリカがり、075部) を得た。

【0066】次いで、該溶液を5℃に維持された水槽に ストランド状に押し出して凝固させた後、カッターで切 断してEVOHペレット (ペレット形状は直径4mm、 長さ4mmで、含水率50%)を得た。

【0067】該ペレットを温度30℃の水槽中で水洗し た後、下記の方法により乾燥処理を行った。

<流動乾燥工程>上記で得られたEVOHペレットを流 動層乾燥器(連続構型多室式)を用いて、75℃の窒素 ガスを流動させながら、約3時間乾燥を行って含水率2 0%のEVOHペレットを得た。

【0068】尚、流動乾燥前のEVOHペレットの含ま 率は、50%で、流動乾燥前後のEVOHペレットの含 水率差は30%であった。

レットを回分式箱型乾燥器(通気式)を用いて、120 ℃の窒素ガスで、約24時間乾燥を行って含水率0.2 %の乾燥EVOHペレット [EVOH100重量部に対 して、無定形シリカをロ、075部含有〕を得た。

12

【0069】得られたEVOHペレットについて、実施 例1と同様に評価を行った。

【0070】 実施例3

EVOH{エチレン含有量40モル%、ケン化度99. 0モルモ、MIらe/10分 (210℃、荷重2160 10 g)]の水/メタノール (水/メタノール=20/80 混合重量比)混合溶液 (EVOH濃度45%) 100部 に板状含水ケイ酸マグネシウム(林化成社製『ミセルト ン』、二酸化ゲイ素-酸化マグネシウム主成分、平均粒 予径1.4um)の2%分散液4.5部を加えて60℃ で40分間混合撹拌して、板状含水ケイ酸マフネシウム 含有のEVOH谷夜(EVOH100部に対して板状含 水ケイ酸マグネシウムが0.2部)を得た。

【0071】次いで、該溶液を5℃に維持された水槽に ストランド状に押し出して凝固させた後、カッターで切 20 断してEVOHペレット (ペレット形状は直径4mm、 長さ4mmで、含水率50%)を得た。

【0072】得られた樹脂組成物を下記の方法により乾 燥処理を行った。

<静置乾燥工程>得られたEVOHペレットを回分式箱 型乾燥器 (通気式) を用いて、70℃の窒素ガスで、約 5時間乾燥を行って含水率30%のEVOHペレットを 得た。

【0073】尚、静置乾燥前のEVOHペレットの含水 率は、50%で、静置乾燥前後のEVOHペレットの含

<流動乾燥工程>たいで、静置乾燥処理後のEVOHペ レットを、回分式流動層乾燥器(塔型)を用いて、10 0℃の窒素ガスを流動させながら、約18時間乾燥を行 って含水率0.2%の乾燥EVOHペレット [EVOH 100重量部に対して、板状含まケイ酸マグネシウムを 0. 2部含有〕を得た。

【0074】得られたEVOHペレットについて、実施 例1に同様に評価を行った。

【りり75】実施倒4

40 実施例1において、溶媒を水/イノブロパノール (=5 0/50混合重量比)混合溶液にした以外は同様に行っ て、得られたEVOHペレット「EVOH100重量部」 に対して、無定形シリカを0.11部含有]について、 実施例1と同様に評価を行った。

【り076】 実施例 5

実施例1において、無定形含水ケイ酸アルミニウム (林 化成社製『ASP600』、二酸化ゲイ素-酸化アルミ ニウム主成分、平均粒子径0.6μm)の19分散液2 部を用いた以外は同様に行って、得られたEVOHペレ <静置乾燥工程>次いで、流動乾燥処理後のEVOHパ 50 ット [EVOH100重量部に対して、無定形含水ケイ

1と同様に評価を行った。

【0077】比較例1

実施例1において、無定形シリカ分散液に変えてエチレ ンピスステアリン酸アミドを0.11部添加して、スト ランド状に押し出してEVOHペレットを得た以外は同一 様に行って、得られたEVOHペレットについて、実施。 例1と同様に評価を行った。

【0078】比較例2

酸アルミニウムを0.044部含有]について、実施例 * 実施例1において、EVOHと無定形シリカ0.11部 を二軸押出機にて220℃で溶融混練してEVOHペレ ットを得た以外は同様に行って、得られたEVOHペレ - ットについて、実施例1と同様に評価を行った。

> 【0079】実施例及び比較例の評価結果を表1にまと めて活す。

[0080]

【表:】

		滑り性	耐ブロッキング性	外觀性
実施的	7 1	Ţ)	Çi	r <u>j</u> i
÷	2	Ç)	Çi	(C)
*	3	\bigcirc	(C)	C
4	4	\bigcirc	C	Ç.
4	5	<u>C</u> 1		<u></u> _
比較例	41	×	×	Ç.
	2			У.

[0081]

【発明の効果】本発明の方法で得られたEVOHペレッ トは、シートやフィルム等の成形物の製造時において、 20 り、保管性も良好で、各種の積層体とすることができ、 押出装置のロールや案内板等の金属面との滑り性に優れ て、かつ得られる該成形物は、耐ブロッキング性に優れ るため、成形物の生産性に優れ、またしわやゲル、フィ※

※ ッシュアイ等のない外観性好な成形物を得ることがで き、更に得られた成形物は耐ブロッキング性に優れてお - 食品や医薬品、農薬品、工業薬品包装用のフィルム、シ ート、チューブ、袋、容器等の用途に非常に有用であ る。

フロントページの続き

(72)発明者 加藤 邦泰

岐阜県大垣市上屋2丁目80番地 日本合成 化学工業株式会社大垣事業所大垣フィルム 工場内

(72)発明者 国枝 誠

岡山県倉敷市松江4丁目8番1号 日本合 成化学工業株式会社水島事業所水島工場内 F ターム(参考) 4F201 AA10 AB16 AC01 BA02 BC01 BC12 BC17 BC19 BD05 BL12 BL48 BN21 BN44 4J002 BB221 BE031 BF031 DE076 DE096 DE146 DJ016 HA04 HA05